PCT

WELTORGANISATION FOR GEISTIGES EIGENTUM
Integnationales Baro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE
INTERNATIONALE ZUSAMMENARBET AUF DEM GERIET DES PATENTAUGENS (DER

(51) Internationale Patentklassifikation 6 :		AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)
A61H 27 /00	A2	(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 99/47097
	AL	(43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 23. September 1999 (23.09.99)
(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/DE (22) Internationales Anmeldedatum: 15. März 1999 (		CY. DE. DK. ES FI FR GR GD FR FR III MC NI
(30) Prioritätsdaten: 198 12 195.4 19, März 1998 (19,03,98)	D	Veröffentlicht  Ohne invernationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts.
(71)(72) Anmelder und Erfinder: STORCH, Uwe [Blackmannshof 3, D-45889 Gelsenkirchen (DE).	DE/DE	16
(74) Anwalt: HAFT, VON PUTTKAMER, BERNGRUBE BULKA; Franziskanerstrasse 38, D-81669 Münche	R, CZY en (DE)	
	_	V.
(54) Title: MATERIAL COMPOSITION FOR THE FORM	OTTAN	N OF TISSUE

- (54) Bezeichnung: STOFFZUSAMMENSETZUNG ZUR GEWEBEBILDUNG
- (57) Abstract

The invention relates to a material composition for the formation of tissue in the human and animal body. Sald composition is polymerized as a foam with open pores in which the forming tissue grows.

#### (57) Zusammenfassung

Eine Stoffzusammensetzung zur Gewebebildung im menschlichen und tierischen Körper polymerisiert als Schaum mit offenen Poren, in die das sich bildende Gewebe hineinwächst.

## LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffendlichen.

AL	Albanien	ES	Spanica	LS	Lesotho		
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litanen	SI	Slowenien
AΤ	Österreich	FR	Frankreich	LU		SK	Slowakei
ΑU	Australien	GA	Gahun	LV	Luxemburg	SN	Senegal
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Lettland	SZ	Swasfland
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Monaco	TĐ	Techad
BB	Barbados	GH	Ghana		Republik Moldau	TG	Togo
BE	Belgien	GN	Guinea	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BG	Bulgarien	HU	Ungam		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BJ	Benin	IE	Irland	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BR	Brasillen	IL.	Israel	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BY	Belarus	IS	Island	MR	Mauretanien	UG	Uganda
CA	Kanada	ir	Italien	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten vor
CF	Zentralafrikanische Republik	.IP		MX	Mexiko		Amerika
CG	Kongo	KR	Japan Kenia	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CH	Schweiz	KG		NL	Niederlande	VN	Victnam
CI	Côte d'Ivoire	KP	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
СМ	Kamerun	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusceland	zw	Zimbahwe
CN	China		Korea	PL	Polen		Limosowe
CU	Kuba	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
cz	Tschechische Republik	KZ	Kasachstan	RO	Rumanien		
DE	Dentschland	LC	St. Lucia	RU	Russische Pöderation		
DK		LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
EE	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE.	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

# Stoffzusammensetzung zur Gewebebildung

Die Erfindung bezieht sich auf eine polymerisierbare Stoffzusammensetzung zur Gewebebildung im menschlichen und tierischen Körper.

Eine solche Stoffzusammensetzung, die zu einem biodegradierbaren Polyurethan auspolymerisiert, ist bekannt (EP 0 531 487 B1). Mit ihr wird ein Implantat hergestellt, das insbesondere zur Auffüllung parodontaler Knochentaschen, Augmentation am Kieferknochen, als endodontische Füllung und zur Beseitigung von Knochendefekten verwendet wird. Dazu enthält es Hydroxylapatit als Füllstoff.

Die Wirkungsweise des Implantats beruht darauf, daß das Polyurethan-Implantat mit der Zeit hydrolysiert und resorbiert wird, so daß das Knochengewebe entsprechend nachwachsen kann. Demgemäß sollte die Resorptionsgeschwindigkeit des Implantats möglichst der Proliferationsgeschwindigkeit des Knochengewebes entsprechen. Tatsächlich weist Polyurethan jedoch eine erheblich langsamere Resorptionsgeschwindigkeit auf. Es sind zwar die verschiedensten Anstrengungen unternommen worden, die Resorptionsgeschwindigkeit des Polyurethan-Implantats zu erhöhen, von einer der Gewebeproliferation entsprechenden Resorptionsgeschwindigkeit ist man jedoch noch weit entfernt.

Aufgabe der Erfindung ist es, ein medizinisches Implantat bereitzustellen, das die Gewebebildung nicht wesentlich behindert. Dies wird erfindungsgemäß mit der im Anspruch 1 gekennzeichneten Stoffzusammensetzung erreicht. In den Ansprüchen 12, 16, 18 und 19 sind vorteilhafte Ausgestaltungen der erfindungsgemäßen Stoffzusammensetzung wiedergegeben. In den Ansprüchen 13 bis 15 sowie 17 und 20 sind bevorzugte Verwendungen der erfindungsgemäßen Stoffzusammensetzung angegeben.

Mit erfindungsgemäßer Stoffzusammensetzung wird ein Implantat gebildet, das aus einem offenzelligen Schaum besteht, also einem Polymerisat mit interkonnektierten, d. h. miteinander kommunizierenden Poren und dergleichen Hohlräumen. Diese Hohlräume werden vom Gewebe des Implantations-ortes entsprechend der Turnover- oder Proliferationsrate des Gewebes durchwachsen.

Der durch die Erfindung erzielte Vorteil liegt also einerseits in der plastischen Implantation der polymerisierbare Stoffzusammensetzung und in der dadurch erleichterten Anpassung an den Implantationsort, und andererseits darin, daß der hochgradig interkonnektierende Schaum sofort vom Gewebe durchwachsen werden kann.

Der offenporige Schaum besteht vorzugsweise aus einem biologisch degradierbaren Kunststoff. Er wird damit insbesondere von den Hohlräumen her abgebaut. Durch die große innere Oberfläche, die durch die Hohlräume gebildet wird, erfolgt eine so rasche Resorption des Kunststoffs, dass die Gewebebildung praktisch nicht behindert wird.

Als biologisch abbaubarer, offenzelliger Schaum wird vorzugsweise Polyurethan-Schaum verwendet.

PCT/DE99/00781 3

Die Hydrolysebeständigkeit und Abbaurate des Polyurethan-Schaums hängt von der verwendeten Polyol-Komponente ab. Versuche hierzu haben folgende Rangfolge in der Hydrolysestabilität ergeben:

Polyether > Polycarprolactone > Polyester

Der hydrolytische Zerfall der Estergruppen wird durch saures Milieu begünstigt und verläuft wie folgt:

Dadurch, daß beim Hydrolysevorgang endständige Carbonsäuregruppen entstehen, ist der Vorgang autokatalytisch. Bei Polyetherurethanen wird vorwiegend die Urethangruppe selbst hydrolysiert. Dabei entstehen zwei kürzere Ketten. Die eine besitzt eine endständige Hydroxylgruppe, die andere endet aminofunktionell.

$$\sim$$
 (O-CH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>)<sub>n</sub>)-O-CO-NH-R-NH-CO-O $\sim$  + H<sub>2</sub>O $\rightarrow$   $\sim$  (O-(CH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>)<sub>n</sub>-OH + H<sub>2</sub>N-R-NH-CO-O $\sim$  + CO<sub>2</sub>

Durch den Zerfall von beigefügtem Polyactid-Oligomer werden in Abhängigkeit von der Kettenlänge desselben und seines Massenanteiles diese Prozesse beschleunigt. Gleiches gilt allgemein für die Freisetzung von Säuren, z.B. Phosphorsäure aus Hydroxylapatit. Durch oben beschriebenen Mechanismen sowie Vernetzungsgrad, Kristallinität, Porengröße und Polymerisationsgrad ist die Degradationsgeschwindigkeit des Werkstoffes einstellbar.

WO 99/47097 PCT/DE99/00781

Da aromatische Gruppen eine karzinogene Wirkung besitzen können, werden erfindungsgemäß vorzugsweise zur Herstellung des Polyurethan-Schaums nur solche Polyol- oder Polyamin-Komponenten sowie nur solche Polyisocyanat-Komponenten verwendet, die keine aromatischen Gruppen aufweisen.

Als Polyol-Komponenten werden vorzugsweise langkettige aliphatische Verbindungen mit zwei oder drei Hydroxylgruppen mit
einem Molekulargewicht zwischen 200 und 600 eingesetzt, insbesondere Diolester, ferner vorzugsweise Ricinusöl oder
Castoröl. Dabei zeichnen sich Polyurethane, die unter Verwendung von Castoröl hergestellt werden, durch eine starke Gewebsadhäsion aus, also durch Ortsständigkeit des Implantationsmaterials, was in Abhängigkeit des Implantationsortes unter chirurgischen Aspekten wünschenswert ist.

Die Isocyanatgruppen des Polyisocyanats sind vorzugsweise durch wenigstens drei Methylengruppen voneinander getrennt. So hat sich Trimethylendiisocyanat als geeignet erwiesen. Ferner Diisocyanatcarbonsäuren, beispielsweise 2,6-Diisocyanathexansäure, die aus Lysin herstellbar ist.

Das Polyurethan wird aus einem Präpolymer aus der Polyolbzw. Polyamin-Komponente einerseits und der Polyisocyanat-Komponente andererseits erhalten. Sowohl die Präpolymerisation wie die anschließende Polymerisation des Präpolymeren zum Polyurethan erfolgen in Masse, also ohne Verwendung von (toxischen) Lösungsmitteln.

Die Polymerisation des Präpolymer kann chemisch oder durch Bestrahlung initiiert werden. Zur chemischen Initiierung kann beispielsweise Wasserstoffperoxid verwendet werden. Nach Initiierung der Polymerisation des Präpolymeren wird das Polyurethan bildende Gemisch plastisch implantiert. Um die Offenporigkeit des plastisch implantierten Polyurethans zu erhalten, kann die Polyisocyanat-Komponente in einem solchen Überschuß eingesetzt werden, daß während der Polymerisation des Polyurethans Kohlendioxid freigesetzt wird, das die Poren des Polyurethan-Schaums bildet. Das Molverhältnis der Isocyanatgruppen der Polyisocyanat-Komponente zu den Hydroxylgruppen der Polyol-Komponente (oder gegebenenfalls zu den Aminogruppen der Polyamin-Komponente) beträgt deshalb vorzugsweise mehr als zwei. Statt eines Polyisocyanat-Überschusses kann zur Porenbildung auch ein Schäummittel verwendet werden, das während der Polymerisation des Polyurethans Kohlendioxid oder ein anderes nicht toxisches Gas bildet.

Um einen steiferen Polyurethan-Schaum zu erhalten, hat es sich als vorteilhaft erwiesen, dem Präpolymer vor dessen Polymerisation ein aliphatisches Diisocyanat mit wenigstens drei Methylengruppen zwischen den beiden Isocyanatgruppen zuzusetzen, insbesondere die erwähnte 2,6-Diisocyanathexansäure. Ein steifer Schaum ist beispielsweise bei einem Knochenaufbau, etwa einer Augmentation im Kieferknochen, erwünscht.

Zur Porenbildung werden der polymerisierbaren Stoffzusammensetzung ferner vorzugsweise wasserlösliche Feststoffpartikel zugesetzt, insbesondere Salze, wie Alkali- oder Erdalkali-Chloride oder Sulfate, wie Glucose. Die Feststoffpartikel werden aus dem implantierten Polymerisat herausgelöst. Die wasserlöslichen Feststoffpartikel dienen insbesondere zur Verbindung der Blasen innerhalb des Polymerisat, die durch das Gas gebildet werden, das während der Polymerisation entsteht. Die Menge der wasserlöslichen Feststoffpartikel kann beispielsweise 10 bis 60 Vol.-% des Implantats betragen.

Das Porenvolumen des Schaumes sollte einerseits groß genug sein, um die Gewebeproliferation nicht zu beeinträchtigen, andererseits muß der Schaum eine hinreichende Festigkeit besitzen. Demgemäß sollte das Porenvolumen des Schaums mindestens 30 Vol.-\*, insbesondere mindestens 50 Vol.-\* betragen. Die durchschnittliche Porengröße kann 200 bis 600 μm betragen, insbesondere 350 bis 450 μm.

Die Porengröße kann unterschiedlich sein. Falls das Gewebe ein Knochengewebe ist, kann die Porengröße ähnlich der Eröffnungszone des hyalienen Knorpels bei der enchontralen Ossifikation beispielsweise 200 bis 600 µm betragen, während die Zwischenverbindungen der Poren entsprechend dem Querschnitt der Osteoklasten und Osteoblasten einen Durchmesser von weniger als 400 µm besitzen sollten.

Falls ein Gewebe mit langsamer Proliferationsgeschwindigkeit, z.B. Knochengewebe gebildet werden soll, das an ein Gewebe mit hoher Proliferationsgeschwindigkeit, beispielsweise Bindegewebe angrenzt, muß verhindert werden, daß das Bindegewebe in den Schaum hineinwachsen kann. Dies wird vorzugsweise dadurch erreicht, daß der offenporige Schaum auf der von dem zu regenerierende Gewebe abgewandten Seite eine geschlossene Haut bildet. Eine solche Haut bildet sich häufig von selbst an der freien Oberfläche der implantierten Stoffzusammensetzung während der Polymerisation. Sie kann jedoch auch beispielsweise durch mechanisches Glätten der freien Oberfläche während der Polymerisation erzeugt werden.

Wenn mit dem erfindungsgemäßen Implantat ein Knochengewebe gebildet werden soll, kann die polymerisierbare Stoffzusammensetzung ein Knochenersatz-Material als Füllstoff erhalten, insbesondere Hydroxylapatit, Tricalciumphosphat, Aluminiumoxid-Keramiken, aber auch sogenanntes Bioglas.

Ein wichtiger Aspekt des erfindungsgemäßen Implantats besteht darin, daß es als Wirkstoff-Carrier verwendet werden kann. Dazu werden der polymerisierbaren Stoffzusammensetzung Hohlkügelchen zugesetzt, die den Wirkstoff enthalten. Der Wirkstoff wird damit ortsständig verteilt. Die Wirkstoffe oder Botenstoffe können aber auch in die vorstehend beschriebenen wasserlöslichen Feststoffpartikel eingelagert sein und durch deren Auflösung freigesetzt werden.

Die Hohlkügelchen müssen einerseits eine hinreichende chemische Stabilität besitzen, damit sie bei der Polymerisation nicht zerstört werden. Falls ein Polymerthan-Schaum gebildet wird, ist dies insbesondere bei Wirkstoffen von Bedeutung, die Amin- oder dergleichen Gruppen besitzen, die mit der Polyisocyanat-Komponente reagieren können. Zum anderen müssen die Hohlkügelchen resorbier- bzw. biodegradierbar sein, damit der Wirkstoff freigesetzt werden kann. Dazu können die Hohlkügelchen beispielsweise aus Polyhydroxybuttersäure, Polylactid aber auch aus biodegradierbarem Polyurethan bestehen.

Der Wirkstoff kann ein klassisches Arzneimittel, beispielsweise ein Antibiotikum, wie Tetracyclin, ein Corticoid oder dergleichen sein. Um die Gewebebildung zu beschleunigen, wird als Wirkstoff jedoch vorzugsweise ein Gewebehormon verwendet, insbesondere von der Gruppe der Amelogine sowie BM(bone morphogenetic)-Proteine. Das Hauptproblem der klinischen Anwendung der Gewebshormone, das in deren Ortsständigkeit bzw. Plazierung beruht, wird durch das erfindungsgemäße Implantat gelöst.

Denn das erfindungsgemäße Implantat kann, wenn es zur Knochenbildung eingesetzt wird, insbesondere zur Auffüllung parodontaler Knochentaschen, Augmentation an Kieferknochen, zur endodontischen Füllung und zur Beseitigung von Knochendefekten verwendet werden. Auch kann das erfindungsgemäße Implantat zur Osteoporose-Behandlung eingesetzt werden, insbesondere können die Wirbelkörper der Osteoporose-Patienten mit der erfindungsgemäßen, zu einem Schaum polymerisierbaren Stoffzusammensetzung gefüllt werden, wobei die Zusammensetzung, wie vorstehend erwähnt, in biodegradierbare Hohlkügelchen oder in die besagten wasserlöslichen Feststoffpartikel eingeschlossene Gewebehormone enthalten kann.

Die erfindungsgemäße Stoffzusammensetzung ist jedoch nicht nur zur Herstellung von Implantaten zur Regenerierung bzw. Bildung von Knochengewebe geeignet. Sie kann beispielsweise auch als Verband verwendet werden, insbesondere für Brandverletzungen der Haut. Durch die Brandverletzung der Haut wird nämlich dem darunterliegenden Gewebe Wasser entzogen. Durch Auftragen der erfindungsgemäßen Stoffzusammensetzung auf die Haut wird dieser Wasserentzug gestoppt. Zudem kann sich die Haut durch Einwachsen in den Schaum schnell regenerieren. Eine weitere Anwendungsmöglichkeit der erfindungsgemäßen Stoffzusammensetzung sind Implantate zur Tumorbehandlung. Dazu wird nach Entfernung des Tumorgewebes die erfindungsgemäße Zusammensetzung implantiert, wobei sie als Carrier zur Abgabe des Tumornekrose-Faktors ausgebildet ist, also biodegradierbare Hohlkügelchen enthält, die Tumornekrose-Faktor enthaltten.

Wenn die Hohlkügelchen oder wasserlöslichen Feststoffpartikel Neurotransmitter enthalten, kann die erfindungsgemäße Stoffzusammensetzung ferner auch für diesen Wirkstoff als Carrier verwendet werden. Damit kann Nervengewebe regeneriert werden. So kann beispielsweise durch mikroinvasive Chirurgie die erfindungsgemäße Stoffzusammensetzung an den betreffenden Stellen im Gehirn implantiert werden, z. B. um Epilepsie zu behandeln. Zudem kann die Stoffzusammensetzung zu einem elektrisch leitfähigem Schaum bzw. Kunststoff auspolymerisieren, der nur bedingt abbaubar ist.

#### Beispiel 1:

- 10 Gewichtsteile Castorol
- 26 Gewichtsteile eines Diolesters (mittleres Molekulargewicht etwa 400)
- 80 Gewichtsteile Trimethylendiisocyanat
- 5 Gewichtsteile Hohlkügelchen aus Polymilchsäure, die Amelogine (Handelsname "Emdogain") oder BMP enthalten
- 50 Gewichtsteile Kaliumchlorid

WO 99/47097 PCT/DE99/00781

10

werden in einem Wasserbad bei etwa 40°C vermischt, um ein Polyurethan-Prepolymeres zu bilden.

Zu etwa 2g des so hergestellten Prepolymeren Gemischs werden zwei Tropfen 30%iges wässriges Wasserstoffperoxid gegeben, um die Polymerisation des Prepolymeren zu initiieren. Das Gemisch nimmt eine hoch viskose, honigartige Konsistenz an und kann damit gut implantiert werden.

## Beispiel 2:

Auffüllung paratontaler Knochentaschen

Die paratontale Knochentasche entsteht im Rahmen fortgeschrittener paratontaler Erkrankung als Folge einer wiederkehrenden bakteriellen Infektion. Sie liegt im Grenzbereich zwischen Zahnwurzelzement, desmodontalem Faserapperat, Knochen und dem angehefteten Bindegewebe der Gingiva. Die operative Behandlung beginnt mit der Entfernung der pathogenen Keime, deren Konkrementen und des Granulationsgewebes. Die Regenerationsfähigkeit aller einzelnen o.g. Gewebe ist durch unterschiedliche Verfahren medizinisch nachgewiesen. Nach operativer Darstellung finden sich Paratonaldefekte unterschiedlichster Gestalt. Diese werden mit der polymerisierenden Stoffzusammensetzung honigartiger Konsistenz nach dem Beispiel 1 aufgefüllt. Während dem Auspolymerisieren am Implantationsort wird die Zusammensetzung aufgrund des hohen Polyisocyanat-Überschusses beim Auspolymerisieren aufgeschäumt. Der gebildete Polyurethanschaum weist an seiner freien Oberfläche eine geschlossene Haut auf.

Die Knochengewebsregeneration wird durch die Offenzelligkeit gerichtet, wobei die gebildete Haut eine Abschirmung gegenüber dem angrenzenden Gewindegewebe darstellt und somit eine gerichtete Regeneration des Knochengewebes erlaubt. Das Material ist resorbierbar.

Durch die Hohlkügelchen in dem Schaum wird das Amelogin oder BMP in der Polyurethanmatrix ortsfestgebunden. Desweiteren entwickelt die Polyurethanmatrix eine starke Adhäsion an die Umgebung, welche auf die Verwendung des Castoröls zurückzuführen ist. Die adhäsiven Eigenschaften ermöglichen eine gute Stabilisierung des marginalen Fibrinkoagels, sowie eine Anheftung des Mukoperiostlappens.

Damit werden komplikationslosere Heilungsvorgånge erreicht. Die bioaktive Oberfläche sorgt für die Ausbildung funktionell ausgerichteter desmondontaler Faserbündel.

Als Heilungsergebnisse finden sich desweiteren eine Osteoneogenese, Zementbildung und eine Anheftung des marginalen Parodonts.

## Beispiel 3:

# Augmentation am Kieferknochen

Der Verlust des Alveolarfortsatzes bei längerer Zahnlosigkeit macht eine suffiziente Prothetik unmöglich und erfordert eine Augmentation am oder eine Implantation in den Knochen. Neben den bisher beschriebenen Eigenschaften ist eine Langzeitstabilität der Matrix erforderlich, da der neugebildete Knochen alleine wieder starken Resorptionsprozessen ausgesetzt ist. Bei der enossalen Implantation bestehen oft Platzprobleme.

WO 99/47097 PCT/DE99/00781

Hier kann die erfindungsgemäße Stoffzusammensetzung im Sinne einer gerichteten Knochenregeneration-OP (GBR) eingesetzt werden. Der Polyurethan-Anteil dient auch hier dem Zweck, als Matrixsubstanz die Füllstoffpartikel des Zahnersatzmaterials zu verbinden und zu halten. Die adhäsiven Eigenschaften fixieren das aufgetragene Material. Es erfolgt eine langsame Degradation des Polyurethans und ein sukzessiver Aufbau ortständigen Knochengewebes durch gesteuerte Knochenregenerati-

on.

### Patentansprüche

- Polymerisierbare Stoffzusammensetzung zur Gewebebildung im menschlichen und tierischen Körper, dadurch gekennzeichnet, dass sie zu einem Schaum mit offenen Poren auspolymerisiert, in die das sich bildende Gewebe hineinwächst.
- Stoffzusammensetzung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass der offenporige Schaum auf der von dem sich bildenden Gewebe abgewandten Seite eine geschlossene Haut bildet.
- Stoffzusammensetzung nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass sie Hohlkügelchen aus einem resorbierbaren Material oder wasserlösliche Feststoffpartikel enthält, die einen Wirkstoff enthalten.
- 4. Stoffzusammensetzung nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass dass sie zur Bildung wenigstens eines Teils der Poren oder zur Verbindung der Poren wasserlösliche Feststoffpartikel enthält.
- Stoffzusammensetzung nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Polymerisation in Masse erfolgt.
- Stoffzusammensetzung nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass sie ein medizinisches Implantat bildet.

- Stoffzusammensetzung nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass sie zu einem offenporigen Polyurethanschaum auspolymerisiert.
- Stoffzusammensetzung nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass die Polyolkomponente des Polyurethans eine aliphatische Verbindung mit zwei oder drei Hydroxylgruppen und einem Molekulargewicht zwischen 100 und 600 ist.
- Stoffzusammensetzung nach Anspruch 7 oder 8, dadurch gekennzeichnet, dass die Polyisocyanat-Komponente eine aliphatische Verbindung mit wenigstens zwei durch mindetens drei Methylengruppen getrennten Isocyanatgruppen ist.
- 10. Stoffzusammensetzung nach einem der Ansprüche 7 bis 9, dadurch gekennzeichnet, dass das Molverhältnis der Isocynatgruppen der Polyisocyanat-Komponente zu den Hydroxylgruppen der Polyolkomponente mindestens 2 beträgt.
- Stoffzusammensetzung nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, dass der in den Hohlkügelchen enthaltene Wirkstoff ein Gewebehormon ist.
- 12. Stoffzusammensetzung nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass sie ein Knochenersatzmaterial enthält.
- 13. Verwendung der Stoffzusammensetzung nach einem der vorstehenden Ansprüche zur Bildung von Knochengewebe.
- 14. Verwendung der Stoffzusammensetzung nach Anspruch 13 zur Auffüllung paratontaler Knochentaschen, Augmentation am

Kieferknochen, als endodontische Füllung, sowie zur Beseitigung von Knochendefekten und zur Osteoporose-Behandlung.

- 15. Verwendung der Stoffzusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 11 zur Regeneration der Haut.
- 16. Stoffzusammensetzung nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, dass die Hohlkügelchen als Wirkstoff Tumornekrose-Faktor enthalten.
- Verwendung der Stoffzusammensetzung nach Anspruch 16 zur Tumorbehandlung.
- 18. Stoffzusammensetzung nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, dass die Hohlkügelchen als Wirkstoff Neurotransmitter enthalten.
- Stoffzusammensetzung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass sie einen elektrisch leitfähigen Schaum bildet.
- Verwendung der Stoffzusammensetzung nach Anspruch 18 zur Regeneration von Nervengewebe.

# WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM

PC1
Internationales Biro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE

INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) (51) Internationale Patentklassifikation 6: (11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 99/47097 A3 A61L 27/00, 25/00 (43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 23. September 1999 (23.09.99) (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/DE99/00781 (81) Bestimmungsstaaten: US, europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL. (22) Internationales Anmeldedatum: 15. März 1999 (15.03.99) Veröffentlicht (30) Prioritätsdaten: Mit internationalem Recherchenbericht. 198 12 195.4 19, März 1998 (19.03.98) DE Vor Ablauf der für Anderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen (71)(72) Anmelder und Erfinder: STORCH, Uwe [DE/DE]; eintreffen. Blackmannshof 3, D-45889 Gelsenkirchen (DE). (88) Veröffentlichungsdatum des internationalen Recherchenbe-(74) Anwalt: HAFT, VON PUTTKAMER, BERNGRUBER, CZYrichts: 11. November 1999 (11.11.99) BULKA; Franziskanerstrasse 38, D-81669 München (DE). (54) Title: MATERIAL COMPOSITION FOR THE FORMATION OF TISSUE (54) Bezeichnung: STOFFZUSAMMENSETZUNG ZUR GEWEBEBILDUNG (57) Abstract The invention relates to a material composition for the formation of tissue in the human and animal body. Said composition is polymerized as a foam with open pores in which the forming tissue grows. The open-pored foam is preferably polymerized from an aliphatic polyurethane and contains hollow globules which contain active agents and which are provided as a releasing system for medicaments. The material composition can be used for forming bone tissue, and for regenerating skin and nerve tissue. (57) Zusammenfassung Eine Stoffzusammensetzung zur Gewebebildung im menschlichen und tierischen Körper polymerisiert als Schaum mit offenen Poren aus, in die das sich bildende Gewebe hineinwächst. Vorzugsweise ist der offenporige Schaum aus aliphatischem Polyurethan polymerisiert und enthält wirkstoffhaltige Hohlkügelchen als Arzniemittelabgabesystem. Die Regeneration von Haut und Nervengewebe verwendet werden

## LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxembure	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaldschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tichad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	
BB	Barbados	GH	Ghang	MG	Madagaskar	TJ	Togo
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Tadsehikistan
BF	Burkina Paso	GR	Griechenland	****	Republik Mazedonien		Turkmenistan
BG	Bulgarien	HU	Ungam	ML	Mali	TR	Türkei
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	TT	Trinidad und Tobago
BR	Brasilien	iL	Israel	MR		UA	Ukraine
BY	Belarus	IS	Island	MW	Mauretanien	UG	Uganda
CA	Kanada	PΤ	Italien	MX	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CF	Zentralafrikanisehe Republik	JP	Japan	NE.	Mexiko		Amerika
CG	Kongo	KE	Kenia		Niger	UZ	Usbekistan
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NL NO	Niederlande	VN	Vietnam
CI	Côte d'Ivoire	KP			Norwegen	YU	Jugoslawien
CM	Kamerun	A.	Demokratisehe Volksrepublik Korea	NZ	Neusceland	ZW	Zimbabwe
CN	China	KR		PL	Polen		
CU	Kuba	KZ	Republik Korea Kasachstan	PT	Portugal		
cz	Tschechische Republik	LC		RO	Rumänlen		
DE	Dentschland	u	St. Lucia	RU	Russische Foderation		
DK	Dänemark		Liechtenstein	SD	Sudan		
EE		LK	Sri Lanks	SE	Schweden		
86	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/DE 99/00781

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 6 A61L27/00 A61L25/00

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

#### B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system tollowed by classification symbols)  $IPC\ 6\ A61L\ C08L$ 

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the tields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where pradical, search terms used)

C. DOCUMENT	S CONSIDERED	TO BE RELEVANT

Further documents are listed in the continuation of box C.

\* Special categories of cited documents:

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate of the relevant passages	Relevant to daim No.
X	EP 0 466 552 A (TECHNION RES & DEV FOUNDATION :BIDTECHNOLOG FORSCHUNG GMBH (DE)) 15 January 1992 (1992-01-15) abstract page 3, paragraphs 2,3 page 4, paragraph 3	1,2,5, 7-10, 13-15,19
х	W0 96 10374 A (OTOGEN CORP ;SIERRA DAVID H (US)) 11 April 1996 (1996-04-11) page 5. line 1 - line 16 page 6, line 18 - line 21 page 12, line 8 - line 30 claims 1-6	1-7,11, 13-17

Special categories of ceted documents:  A document detrings the general state of the art which is not considered to be of pariousts relevance.  Per earlier document byt polithers on or after the international of the considered to be of pariousts relevance.  1. document which may trow doubte an priority, classing a rewind to accurate which record of easibalinit the projection of sets of another challenges of the considered containing the notation of containing the nor ad decloracy use, exhibition or other matter, and the containing the nor ad decloracy use, exhibition or other matter.  Por document published growt to the international Illing date but istart than the prompty gate classing.	17 laster document published after the International Bing date or priority date and not in condition that the application but cled to understand the principle of thosy underlying the cled to understand the principle of thosy underlying the X** document of particular relevances, the claimed understand to cannot be densitied and one of the document as lead and one leaders to the private step when the document is clean across cannot be donated by more than the contract to the contract cannot be domained by the contract to the contract document of the combined with one or more other und docu- in the act.
Date of the actual completion of the international search  17 September 1999	Date of mailing of the internetional search report 28/09/1999
Name and mailing address of the ISA	
Teams with intelling autress of the ISA European Patent (Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 IN. – 2280 HV Rijkewijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer  Muñoz, M

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

X

X Patent lamity members are listed in annex.

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intrational Application No PCT/DE 99/00781

(Conti-	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	PCT/DE 9	PCT/DE 99/00781		
elegory '	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passagee	<del></del>	Relevant to claim No.		
			ļ		
X	US 4 898 734 A (MATHIOWITZ EDITH ET AL) 6 February 1990 (1990-02-06)		1-3,5-7, 11		
	abstract		111		
	column 1, line 62 -column 2, line 13				
	column 5, line 34 - line 40				
A	US 5 653 996 A (HSU CHUNG C)		1,3,7, 11,18,20		
	5 August 1997 (1997-08-05) column 6, line 10 - line 30		11,18,20		
	column 13, line 58 -column 14, line 67				
	•				
			1		
			1		
			1		
	•				
j					
ļ					
- 1			1		
-					
Ì					
1					

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Intr \*etional Application No PCT/DE 99/00781

						,	, , , , , , , , ,	
	Patent document ed in search report		Publication date		atent family member(s)		Publication date	
EP	0466552	A	15-01-1992	IL CA DE DE JP US	949 204596 6911493 6911493 511153	31 D 31 T 30 A	12-04-1994 30-12-1991 11-01-1996 20-06-1996 07-05-1993	
WO	9610374	Α	11-04-1996	AU AU CA EP JP WO	128789 376319 220152 078449 1050681	95 A 95 A 26 A 90 A 11 T	30-11-1993 	
us	4898734	Α	06-02-1990	WO	890793	35 A	08-09-1989	
US	5653996	A	05-08-1997		68978 721519 216386 6940729 6940729 070637 851205 950116	94 A 60 A 92 D 92 T 74 A 56 T	09-04-1998 24-01-1995 12-01-1995 22-01-1998 25-06-1998 17-04-1996 17-12-1996 12-01-1995	
		,						

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intr-nationales Aktenzeichen PCT/DE 99/00781

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 6 A61L27/00 A61L25/00

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifiketion und der IPK

## B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole ) IPK 6 A61L C08L

Recherchierte eber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der Internationalen Recherche konsultierte elektronische Detenbenk (Name der Detenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

C. ALS	MESEN.	TLICH ANGESEHENE	UNTERLAGEN

Bezaichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.
EP 0 466 552 A (TECHNION RES & DEV FOUNDATION, BIOTECHNOLOG FORSCHUNG GMBH (DE)) 15. Januar 1992 (1992-01-15) Zusammenfassung Seite 3, Absätz 2,3 Seite 4, Absatz 3	1,2,5, 7-10, 13-15,19
WO 96 10374 A (OTOGEN CORP ; SIERRA DAVID H (US)) 11. April 1996 (1996-04-11) Seite 5, Zeile 1 - Zeile 16 Seite 6, Zeile 18 - Zeile 21 Seite 12, Zeile 8 - Zeile 30 Ansprüche 1-6	1-7,11, 13-17
	EP 0 466 552 A (TECHNION RES & DEV FOUNDATION; BIOTECHNOLOG FORSCHUNG GMBH (DE)) 15. Januar 1992 (1992-01-15) Zusammenfassung Seite 3, Absätze 2,3 Seite 4, Absätz 3  WO 96 10374 A (OTOGEN CORP; SIERRA DAVID H (US)) 11. April 1996 (1996-04-11) Seite 5, Zeile 1 - Zeile 16 Seite 6, Zeile 18 - Zeile 21 Seite 12, Zeile 8 - Zeile 30 Ansprüche 1-6

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen	X Siehe Anhang Patentiamile
Beschner Kittegrein von angegebener Verdinstlichungen :  *Verdinstlichung, die den allgamenn Stand, dur Technik derliert,  *Verdinstlichung, die den allgamenn Stand, dur Technik derliert,   *E alleren Dekument, die jedoch erte ein anzuber den dem internationalen  Anmeidedatum verdientlicht vorden gefr und ein internationalen  Anmeidedatum verdientlicht vorden gefra verben gestellt,   *L. verdifferentlichung, die gehangte ist, einen Procietasamspruch, zweishalt er- sanderen in Rechercharbericht genannten vordentlichte geleegt werden  sonderen der Anderscharbericht genannten vordentlichte geleegt werden   Verdiffertlichung, die sich auf dem mündliche Üttellenschung begind   verdinstlichung, die sich auf dem mündliche Üttellenschung gelein   verdinstlichung, die sich auf dem mündliche Üttellenschung gelein   verdinstlichung, die sich auf dem mündliche Üttellenschung gelein   verdinstlichung die sich auf dem mündliche Uttellenschung gelein   verdinstlichung die sich auf dem mündliche Uttellenschung gelein   verdinstlichung die sich auf dem mündliche Uttellenschung gelein   verdinstlichung die sich auf dem dem   verdinstlich verden ist, der   verdinstlichung die sich auf dem   verdinstlich verden ist, der   verdinstlichung die   verdinstli	**T Solates Veröfferförfund, die nach dem Erensfannlen Anneldegatun oder dem Pröferfällstudirur veröfferfällst veröffer i der dem Pröferfällstudirur veröfferfällst veröffer i der dem Erensfallstudirur schafferfällstudirur schafferfällstudir
Datum des Abschlusses der Internationelen Recherche  17. September 1999	Absendedetum des internationalen Recherchenberichts 28/09/1999
Name und Poetanschrift der Internetionalen Recherchenbehörde Europäisches Petentamt, P.B. 5818 Petentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswilk	20/ 09/ 1999 Bevoltmächtigter Bedlensteter
Tel. (+31-70) 340-2040. Tx. 31 651 epo ni, Fex: (+31-70) 340-3016	Muñoz, M

Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Juli 1992)

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intr-nationales Aktenzeichen
PCT/DE 99/00781

C /Earlants	rung) ALS WESENTLICH ANGEGEHENE UNTERLAGEN	T/DE 99/00781
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, eoweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden	Teile Betr. Anspruch Nr.
		Total Parapidos Tit.
X	US 4 898 734 A (MATHIOWITZ EDITH ET AL) 6. Februar 1990 (1990-02-06) Zusammenfassung Spalte 1, Zeile 62 -Spalte 2, Zeile 13 Spalte 5, Zeile 34 - Zeile 40	1-3,5-7, 11
A	US 5 653 996 A (HSU CHUNG C) 5. August 1997 (1997-08-05) Spalte 6, Zeile 10 - Zeile 30 Spalte 13, Zeile 58 -Spalte 14, Zeile 67	1,3,7, 11,18,20
*		
nblatt PCT/ISA	V210 (Fortsettung von Blatt 2) (Juli 1992)	

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlich an. die zur seiben Patentfamilie gehören

nblatt PCT/ISA/210 (Anhang Patentfamilia)(Jul 1992)

Internationales Aktenzeichen
PCT/DE 99/00781

			PEN/DE 99/00/81		
Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
EP: 0466552	2 A	15-01-1992	IL	94910 A	12-04-1994
			CA	2045964 A	30-12-1991
			DE	69114931 D	11-01-1996
			DE	69114931 T	20-06-1996
			JP	5111530 A	07-05-1993
			US	5266608 A	30-11-1993
WO 9610374	Α	11-04-1996	AU	1287895 A	26-04-1996
			AU	3763195 A	26-04-1996
			CA	2201526 A	11-04-1996
			EP	0784490 A	23-07-1997
			JP	10506811 T	07-07-1998
			WO	9610428 A	11-04-1996
US 4898734	Α	06-02-1990	WO	8907935 A	08-09-1989
US 5653996	Α	05-08-1997	AU	689786 B	09-04-1998
			AU	7215194 A	24-01-1995
			CA	2163860 A	12-01-1995
			DE	69407292 D	22-01-1998
			DE	69407292 T	25-06-1998
			EP	0706374 A	17-04-1996
			JP	8512056 T	17-12-1996
			WO	9501164 A	12-01-1995